(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 13. Juli 2006 (13.07.2006)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2006/072413 A1

(51) Internationale Patentklassifikation: *A61K 31/4545* (2006.01) *A61P 25/06* (2006.01)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/013964

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. Dezember 2005 (23.12.2005)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

10 2004 063 753.9

29. Dezember 2004 (29.12.2004) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von DE, US): BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein (DE).
- (71) Anmelder (nur für DE): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RUDOLF, Klaus [DE/DE]; Oeschweg 11, 88447 Warthausen (DE). DOODS, Henri [NL/DE]; Freiherr-von-Koenig-Strasse 6, 88447 Warthausen (DE). MUELLER, Stephan, Georg [DE/DE]; Maelzerstrasse 13, 88447 Warthausen (DE). ZAMPONI, Annette [DE/DE]; Mondstrasse 7, 88400 Biberach (DE). STENKAMP, Dirk [DE/DE]; Bonifaz-Locher-Weg 8, 88400 Biberach (DE). LUSTENBERGER, Philipp [DE/DE]; Maelzerstrasse 8, 88447 Warthausen (DE). ARNDT, Kirsten [DE/DE];

Vorarlberger Strasse 51, 88400 Biberach (DE). SCHAEN-ZLE, Gerhard [DE/DE]; Sophie von La Roche Weg 10, 88400 Biberach-Mettenberg (DE). BRICKL, Rolf-Stefan [DE/DE]; Erlenweg 37, 88447 Warthausen (DE).

- (74) Anwälte: HAMMANN, Heinz usw.; Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: USE OF SELECTED CGRP ANTAGONISTS IN COMBINATION WITH OTHER ANTIMIGRAINE MEDICAL SUBSTANCES FOR THE TREATMENT OF MIGRAINE
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG AUSGEWÄHLTER CGRP-ANTAGONISTEN IN KOMBINATION MIT ANDEREN ARZ-NEISTOFFEN GEGEN MIGRÄNE FÜR DIE BEHANDLUNG VON MIGRÄNE
- (57) Abstract: The invention relates to a method for treating or preventing headaches, migraine, or cluster headache. Said method comprises jointly administering a therapeutically effective amount of a selected CGRP antagonist (A), a physiologically acceptable salt thereof or a hydrate of said salt, and a therapeutically effective amount of a second or third active antimigraine medical substance (B), particularly sumatriptan, zolmitriptan, or dihydroergotamine or a physiologically acceptable salt thereof. Also disclosed are the corresponding pharmaceutical compositions and the production thereof.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Behandlung oder Prävention von Kopfschmerzen, Migräne oder Cluster headache, wobei das Verfahren die gemeinsame Verabreichung einer therapeutisch wirksamen Menge eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eine physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes und einer therapeutisch wirksamen Menge eines zweiten oder dritten aktiven Arzneistoffs gegen Migräne (B), insbesondere Sumatriptan, Zolmitriptan oder Dihydroergotamin oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon, umfasst, sowie die entsprechenden pharmazeutischen Zusammensetzungen und deren Herstellung.



WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964

Verwendung ausgewählter CGRP-Antagonisten in Kombination mit anderen Arzneistoffen gegen Migräne für die Behandlung von Migräne

Hintergrund der Erfindung

5

10

15

20

25

30

Migräne ist eine der häufigsten neurologischen Störungen und beinhaltet periodische Anfälle von Kopfschmerzen und Übelkeit sowie eine Vielzahl weiterer Symptome. Obwohl erhebliche Fortschritte gemacht worden sind, wird die Pathophysiologie von Migräne weiterhin nicht verstanden. Mehrere Beobachtungen deuten jedoch auf eine Beteiligung des Calcitonin-Gen-bezogenen Peptids (CGRP) hin. Migränekopfschmerzen beinhalten die Aktivierung des trigeminalen Systems und die Erweiterung von kranialen Gefäßen. CGRP ist an Neuronen in trigeminalen Ganglia lokalisiert, und CGRP-Spiegel sind während eines Migräneanfalls erhöht, was vermutlich die beobachtete Vasodilation bewirkt. Dementsprechend ist denkbar, dass die Inhibition der von CGRP hervorgerufenen Erweiterung der kranialen Gefäße möglicherweise eine neue Behandlung von Migränekopfschmerzen erlaubt.

Breite Verwendung findende Arzneistoffe gegen Migräne sind sogenannte "Triptane", z.B. Sumatriptan und Zolmitriptan. Diese Verbindungen rufen ihre Wirkungen gegen Migräne aufgrund ihrer vasokonstriktiven Eigenschaften und vermutlich ihrer Inhibition der Freisetzung des Neuropeptids Calcitonin-Gen-bezogenes Peptid (CGRP) hervor (Ferrari, M. D., Saxena, P. R. (1995), 5-HT1 receptors in migraine pathophysiology and treatment, Eur. J. Neurology, 2, 5-21; Johnson, K. W., Phebus, L. A., Cohen, M. L. (1998), Serotonin in migraine: Theiroes, animal models and emerging therapies, Progress in Drug Research, Bd. 51, 220-244), wobei man annimmt, dass dessen Spiegel während eines Migräneanfalls erhöht sind (Edvinsson, L., Goadsby, P. J. (1994), Neuropeptides in migraine and cluster headache, Cephalgia, 14(5), 320-327). Ein völlig neuer Ansatz zur Behandlung von Migräne ist die Verwendung von CGRP-Antagonisten (Doods, H., Hallermayer, G., Wu, D., Entzeroth, M., Rudolf, K., Engel, W., Eberlein, W. (2000), Pharmacological profile of BIBN4096BS, the first selective small molecule CGRP antagonist, Br. J. Pharmacol., 129, 420-423).

Zusammenfassende Darstellung der Erfindung

5

Überraschenderweise ist festgestellt worden, dass in einem Modell, von dem angenommen wird, dass es die Antimigränewirkungen von Arzneistoffen vorhersagt, die Kombination von zwei oder drei Arzneistoffen mit völlig verschiedener Wirkungsweise, nämlich einem CGRP-Antagonisten (A), der ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus

(1) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-{(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-ethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

(2) [1'-((R)-3-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-phenyl)-2-{[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonyl]-amino}-propionyl)-4,4'-bipiperidinyl-1-yl]-essigsäure,

(3) 3-{1-[(*R*)-1-(4-Amino-3,5-dibrom-benzyl)-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-ethylcarbamoyl]-piperidin-4-yl}-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-chinazolin-7-carbonsäure,

(4) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(7-methyl-1*H*-benztriazol-5-ylmethyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(5) (S)-2-(3-Chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

(6) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,

(7) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(8) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(6-amino-5-methyl-pyridin-3-ylmethyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,

(9) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,

(10) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,

(11) (S)-2-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-

3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

(12) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-{(R)-1-(3,4-diethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

(13) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(14) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(R)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

(15) (S)-2-(4-Amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-

yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

(16) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-{(*R*)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

(17) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(18) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-{(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-methyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

(19) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(20) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,

(21) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbon-säure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

(22) (S)-1-1,4'-Bipiperidinyl-1'-yl-2-(3-chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964

deren physiologisch verträglichen Salzen und den Hydraten der Salze und einem 5-HT_{1B/1D}-Agonisten oder einem Ergot-Alkaloid (B) zu einer besseren Wirkung im Vergleich mit der Wirkung nur eines Arzneistoffs führt.

Ausführliche Darstellung der Erfindung

5

10

15

20

25

Gemäß einem ersten Aspekt stellt die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Behandlung oder Prävention von Indikationen bereit, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die aus Kopfschmerzen, Migräne und Cluster headache besteht, wobei das Verfahren die gemeinsame Verabreichung einer therapeutisch wirksamen Menge eines der erfindungsgemäß ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eines physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes und einer therapeutisch wirksamen Menge eines zweiten oder dritten aktiven Arzneistoffs gegen Migräne (B) an eine Person, die einer derartigen Behandlung bedarf, umfasst. Die Kombination mit zwei anderen aktiven Arzneistoffen ist z.B. dann sinnvoll, wenn ein CGRP-Antagonist (A) in Kombination mit einem Arzneistoff (B) synergistisch gegen Schmerz wirkt, zusätzlich aber auch eine antiemetische Wirkung erwünscht ist.

Der Arzneistoff (B) kann aus der Gruppe ausgewählt werden, die aus Angiotensin-II-Antagonisten, α-Agonisten und α-Antagonisten, 5-HT_{1B/1D}-Agonisten, AMPA-Antagonisten, Antidepressiva, Antiemetika, Antikonvulsiva, Antimuscarinika, β-Blockern, Calciumantagonisten, Corticosteroiden, Ergot-Alkaloiden, Histamin-H1-Rezeptor-Antagonisten, schwachen Analgetika, Neurokinin-Antagonisten, Neuroleptika, nicht-steroidalen Antiphlogistika, NO-Synthase-Hemmern, Prokinetika und Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmern besteht.

Ein nicht-steroidales Antiphlogistikum kann aus der Gruppe ausgewählt werden, die aus Acclofenac, Acemetacin, Acetylsalicylsäure, Acetaminophen (Paracetamol), Azathioprin, Diclofenac, Diflunisal, Fenbufen, Fenoprofen, Flurbiprofen, Ibuprofen, Indometacin, Ketoprofen, Leflunomid, Lornoxicam, Mefenaminsäure, Naproxen, Phenylbutazon, Piroxicam, Sulfasalazin, Tenoxicam, Zomepirac und deren physiologisch verträglichen Salzen, aus Meloxicam und anderen selektiven COX2-Inhibitoren, wie bespielsweise Celecoxib, Etoricoxib, Parecoxib, Rofecoxib und Valdecoxib, sowie aus Substanzen, die frühere oder spätere Schritte in der Prostaglandin-Synthese inhibieren, oder Prostaglandinrezeptor-Antagonisten, wie beispielsweise EP2-Rezeptor-Antagonisten und IP-Rezeptor-Antagonisten besteht.

5

10

15

25

Als Angiotensin-II-Antagonisten können diejenigen Beispiele verwendet werden, die in der EP-A-253310, EP-A-323841, EP-A-324377, EP-A-420237, EP-A-43983, EP-A-459136, EP-A-475206, EP-A-502314, EP-A-504888, EP-A-514198, WO 91/14679, WO 93/20816, US 4,355,040 und US 4,880,804 beschrieben sind, oder die physiologisch verträglichen Salze davon. Bevorzugte Angiotensin II-Antagonisten sind Sartane, wie Candesartan, Eprosartan, Irbesartan, Losartan, Olmesartan, Tasosartan, Telmisartan oder Valsartan.

Als 5-HT_{1B/1D}-Agonisten können z.B. Almotriptan, Avitriptan, Donitriptan, Eletriptan, Frovatriptan, Naratriptan, Rizatriptan, Sumatriptan oder Zolmitriptan oder die physiologisch verträglichen Salze davon verwendet werden.

Geeignete Ergot-Alkaloide sind z.B. Ergotamin und Dihydroergotamin; und

als Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer können Citalopram, Duloxetin, Escitalopram, Fluoxetin, Fluoxamin, Paroxetin, Sertralin, Trazodon oder die physiologisch verträglichen Salze davon verwendet werden.

Zusätzliche aktive Substanzen, die für die vorstehend genannten Kombinationen als Arzneistoffkomponente (B) in Betracht gezogen werden können, umfassen z.B. Metoclopramid, Domperidon, Diphenhydramin, Cyclizin, Promethazin, Chlorpromazin, Vigabatrin, Timolol, Isomethepten, Pizotifen, Botox, Gabapentin, Pregabalin.

Topiramat, Riboflavin, Montelukast, Lisinopril, Micardis, Prochlorperazin, Dexamethason, Flunarizin, Dextropropoxyphen, Meperidin, Metoprolol, Propranolol, Nadolol, Atenolol, Clonidin, Indoramin, Carbamazepin, Phenytoin, Valproat, Amitryptilin, Imipramine, Venlafaxine, Lidocain oder Diltiazem.

5

10

15

20

25

30

Als eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird Arzneistoff (B) aus der Gruppe ausgewählt, die aus Ergot-Alkaloiden, und 5-HT_{1B/1D}-Agonisten besteht, wobei besonders bevorzugt Dihydroergotamin, Sumatriptan und Zolmitriptan sind und am meisten bevorzugt Sumatriptan oder die physiologisch verträglichen Salze davon sind.

Als eine weiter bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird Arzneistoff (B) aus der Gruppe ausgewählt, die aus nicht-steroidalen Antiphlogistika besteht, wobei besonders bevorzugt Meloxicam oder dessen physiologisch verträgliche Salze sind.

Als eine noch weiter bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird Arzneistoff (B) aus der Gruppe ausgewählt, die aus Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmern besteht, wobei besonders bevorzugt Duloxetin oder dessen physiologisch verträgliche Salze sind.

Die Dosierung für den kombinierten Migränearzneistoff (B) ist ungefähr 1/50 der niedrigsten normalerweise empfohlenen Dosis bis zu 1/1 der normalerweise empfohlenen Dosis, und zwar auf oralem, nasalem, inhalativem, subkutanem oder intravenösem Weg. Als die normalerweise empfohlene Dosis für den kombinierten Migränearzneistoff (B) ist die Dosis zu verstehen, die in Rote Liste Win^R 2001/I, Editio Cantor Verlag Aulendorf, beschrieben ist.

Erfindungsgemäß können die ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), ein physiologisch verträgliches Salz davon oder ein Hydrat des Salzes auf intravenösem oder subkutanem Weg in einer Dosierung von 0.0001 bis 3 mg/kg Körpergewicht verabreicht werden, auf oralem Weg in einer Dosierung von 0.1 bis 20 mg/kg Körpergewicht oder auf nasalem oder inhalativem Weg in einer Dosierung von 0.1

bis 10 mg/kg Körpergewicht einmal, zweimal oder dreimal täglich, und zwar in Kombination mit

Sumatriptan oder einem physiologisch verträglichen Salz davon, das auf oralem Weg in einer Dosierung von 0.03 bis 1.43 mg/kg Körpergewicht einmal, zweimal oder dreimal täglich oder

5

10

15

20

25

10

auf intravenösem oder subkutanem Weg in einer Dosierung von 0.002 bis 0.09 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich oder

auf rektalem Weg in einer Dosierung von 0.007 bis 0.36 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich oder

auf nasalem Weg in einer Dosierung von 0.006 bis 0.29 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich verabreicht werden kann, oder in Kombination mit

Zolmitriptan oder einem physiologisch verträglichen Salz davon, das auf oralem Weg in einer Dosierung von 0.0007 bis 0.036 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich verabreicht werden kann, oder

in Kombination mit Dihydroergotamin oder einem physiologisch verträglichen Salz davon, das auf oralem Weg in einer Dosierung von 0.001 bis 0.07 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich verabreicht werden kann, oder

in Kombination mit Meloxicam oder einem physiologisch verträglichen Salz davon, das auf oralem Weg in einer Dosierung von 0.004 bis 0.21 mg/kg Körpergewicht einmal täglich verabreicht werden kann oder

in Kombination mit Duloxetin oder einem physiologisch verträglichen Salz davon, der auf oralem Weg in einer Dosierung von 0.03 bis 1.43 mg/kg Körpergewicht einmal, zweimal oder dreimal täglich oder

auf intravenösem oder subkutanem Weg in einer Dosierung von 0.002 bis 0.09 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich oder

auf rektalem Weg in einer Dosierung von 0.007 bis 0.36 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich oder

5

20

25

30

auf nasalem Weg in einer Dosierung von 0.006 bis 0.29 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich verabreicht werden kann.

Die vorliegende Erfindung stellt gemäß einem zweiten Aspekt eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Behandlung oder Prävention von Kopfschmerzen, Migräne oder Cluster headache, die eine therapeutisch wirksame Menge eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eines physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes und einen Arzneistoff gegen Migräne (B), der aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus Sumatriptan, Zolmitriptan und Dihydroergotamin oder einem physiologisch verträglichen Salz davon besteht, als kombinierte Zubereitung für die gleichzeitige oder zeitlich aufeinanderfolgende Verabreichung bereit.

Eine erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung kann eine einzelne Dosierungseinheit von 0.1 bis 1500 mg, vorzugsweise 0.3 bis 1000 mg, besonders bevorzugt 5 bis 750 mg, eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), einer äquvalenten Menge eines physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes und

eine einzelne Dosierungseinheit von 1 bis 100 mg Sumatriptan oder

eine einzelne Dosierungseinheit von 0.1 bis 2.5 mg Zolmitriptan oder

eine einzelne Dosierungseinheit von 0.1 bis 5 mg Dihydroergotamin oder

eine einzelne Dosierungseinheit von 7.5 bis 15 mg Meloxicam oder

eine einzelne Dosierungseinheit von 0.1 bis 150 mg, vorzugsweise 0.2 bis 100 mg, bespielsweise 10 bis 100 mg, besonders bevorzugt 10 bis 80 mg, insbesondere 40 bis 80 mg, Duloxetin enthalten.

Alle Dosen oder Dosierungseinheiten eines physiologisch verträglichen Salzes einer der vorstehend genannten aktiven Verbindungen sind als Dosis oder Dosierung der aktiven Verbindung selbst zu verstehen.

Ferner kann eine erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung ein Kit von Teilen für die Behandlung oder Prävention von Kopfschmerzen, Migräne oder Cluster headache sein, wobei das Kit umfasst:

10

15

25

30

- (a) eine erste Umschließung enthaltend eine pharmazeutische Zusammensetzung umfassend eine therapeutisch wirksame Menge eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eines physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes und ein oder mehrere physiologisch verträgliche Verdünnungsmittel und/oder Trägerstoffe; und
- (b) eine zweite Umschließung enthaltend eine pharmazeutische Zusammensetzung
 umfassend Sumatriptan, Zolmitriptan oder Dihydroergotamin oder ein physiologisch verträgliches Salz davon und einen oder mehrere physiologisch verträgliche Verdünnungsmittel und/oder Trägerstoffe.

Ein bevorzugtes Kit von Teilen umfasst Sumatriptan in der zweiten Umschließung.

Ein dritter Aspekt der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eines physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes in Kombination mit einem zweiten oder dritten aktiven Arzneistoff gegen Migräne (B) für die Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung für die Behandlung oder Prävention von Kopfschmerzen, Migräne oder Cluster headache. Arzneistoff (B) und bevorzugte Ausführungsformen davon sowie pharmazeutische Zusammensetzungen sind vorstehend unter dem ersten und zweiten Aspekt der Erfindung genannt. Am stärksten bevorzugt im

Hinblick auf alle Aspekte der Erfindung ist die Kombination eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), einem physiologisch verträglichen Salz davon oder eines Hydrats des Salzes mit Sumatriptan oder von physiologisch verträglichen Salzen davon.

5

10

15

20

25

Mehrere der vorstehend genannten Arzneistoff (B)-Komponenten sind bereits auf dem Markt; z.B. wird Sumatriptan unter der Marke Imigran® vertrieben, Zolmitriptan wird unter der Marke Ascotop® vertrieben, Meloxicam wird unter der Marke Mobec® und Dihydroergotamin und die physiologisch verträglichen Salze davon unter der Marke Agit® vertrieben.

Die ausgewählten CGRP-Antagonisten (A) können in Kombination mit einem zweiten oder dritten weiteren aktiven Arzneistoff gegen Migräne (B1 und B2) z.B. unter Verwendung einer der folgenden pharmazeutischen Formulierungen verabreicht werden.

Um optimale Dosierungen und Compliance zu erreichen, werden die erfindungsgemäßen Zweier- oder Dreierkombinationen als fixe Kombinationen in verschiedenen Darreichungsformen wie in den folgenden Absätzen beschrieben verabreicht. Da bei Migräne rascher Wirkungseintritt vorteilhaft ist, wurden die oralen Formen auf rasche Wirkstofffreigabe optimiert. Falls bei ein oder mehreren Komponenten zusätzlich aber auch eine lang anhaltende Wirkung gewünscht wird (z.B. bei einigen nichtsteroidalen Antiphlogistika oder Antiemetika, die teilweise drei- bis viermal täglich verabreicht werden müssen) um eine mehrfache Anwendung täglich zu vermeiden, können ein oder mehrere Komponenten aber auch retardiert werden. Dies kann in Form langsam freigebender Matrixtabletten oder – vorzugsweise - um die intra- und interindividuelle Variabilität zu vermindern, in multipartikulären Systemen wie Pellets oder Extrudaten erfolgen.

30 Bevorzugte Darreichungsformen sind:

Kapseln für die Pulverinhalation, enthaltend 0.1 bis 50 mg, vorzugsweise 0.3 bis 30 mg, (A) und variierende Mengen anderer Arzneistoffe gegen Migräne (B);

Nasenspray, enthaltend 2 bis 50 mg, vorzugsweise 5 bis 40 mg, (A) und entsprechend variierende Mengen anderer Arzneistoffe gegen Migräne (B);

5 Tabletten, enthaltend 10 bis 600 mg, vorzugsweise 30 bis 400 mg, (A) und entsprechend variierende Mengen anderer Arzneistoffe gegen Migräne (B);

Pellets für Kapseln, enthaltend variierende Gewichtsteile (A) und entsprechend variierende Mengen anderer Arzneistoffe gegen Migräne (B);

10

15

Extrudate für Kapseln oder Tabletten, enthaltend variierende Gewichtsteile (A) und entsprechend variierende Mengen anderer Arzneistoffe gegen Migräne (B);

Suppositorien, enthaltend 10 bis 600 mg, vorzugsweise 30 bis 400 mg, (A) und entsprechend variierende Mengen anderer Arzneistoffe gegen Migräne (B);

Injektionslösungen, enthaltend 0.2 bis 30 mg, vorzugsweise 0.5 bis 15 mg, (A) und entsprechend variierende Mengen anderer Arzneistoffe gegen Migräne (B).

Die folgenden Beispiele beschreiben pharmazeutische Zubereitungen, die als aktive Substanz einen ausgewählten CGRP-Antagonisten (A) in Kombination mit einem oder zwei weiteren aktiven Arzneistoffen gegen Migräne (B). Vorangestellt ist zunächst eine Tabelle, in der den Arzneistoffkomponenten Nummern zugewiesen werden, die in folgenden Beispieltabellen zur Identifikation der Wirkstoffe dienen.

<u>Arzneistoffkomponenten</u>

Substanz	
Nr.	Substanz A R
141.	Substanz A, B
4	CGRP-Antagonist (1) oder dessen Hydrochlorid-Pentahydrat
1	[1a]
	CGRP-Antagonist (2) oder ein physiologisch verträgliches Salz
2	davon [2a]
	CGRP-Antagonist (3) oder ein physiologisch verträgliches Salz
3	davon [3a]
	CGRP-Antagonist (4) oder ein physiologisch verträgliches Salz
4	davon [4a]
_	CGRP-Antagonist (5) oder ein physiologisch verträgliches Salz
5	davon [5a]
	CGRP-Antagonist (6) oder ein physiologisch verträgliches Salz
6	davon [6a]
	CGRP-Antagonist (7) oder ein physiologisch verträgliches Salz
7	davon [7a]
	CGRP-Antagonist (8) oder ein physiologisch verträgliches Salz
8	davon [8a]
	CGRP-Antagonist (9) oder ein physiologisch verträgliches Salz
9	davon [9a]
	CGRP-Antagonist (10) oder ein physiologisch verträgliches
10	Salz davon [10a]
	CGRP-Antagonist (11) oder ein physiologisch verträgliches
11	Salz davon [11a]
	CGRP-Antagonist (12) oder ein physiologisch verträgliches
12	Salz davon [12a]
	CGRP-Antagonist (13) oder ein physiologisch verträgliches
13	Salz davon [13a]
	CGRP-Antagonist (14) oder ein physiologisch verträgliches
14	Salz davon [14a]
	CGRP-Antagonist (15) oder ein physiologisch verträgliches
15	Salz davon [15a]
	CGRP-Antagonist (16) oder ein physiologisch verträgliches
16	Salz davon [16a]
	CGRP-Antagonist (17) oder ein physiologisch verträgliches
17	Salz davon [17a]
	CGRP-Antagonist (18) oder ein physiologisch verträgliches
18	Salz davon [18a]
	CGRP-Antagonist (19) oder ein physiologisch verträgliches
19	Salz davon [19a]
	CGRP-Antagonist (20) oder ein physiologisch verträgliches
20	Salz davon [20a]
	CGRP-Antagonist (21) oder ein physiologisch verträgliches
	Salz davon [21a]
	CGRP-Antagonist (22) oder ein physiologisch verträgliches
22	Salz davon [22a]
	Sumatriptan
	Sumatriptanhydrogensuccinat

Culturat	
Substanz	Outstann A. D.
Nr.	Substanz A, B
24	Almotriptan
24a	Almotriptan[(RS)-hydrosuccinat]
25	Eleptriptan
25a	Eletriptanhydrobromid
26	Frovatriptan
26a	Frovatriptansuccinat
27	Naratriptan
27a	Naratriptanhydrochlorid
28	Rizatriptan
28a	Rizatriptanbenzoat
29	Zolmitriptan
30	Propranolol-HCl
31	Aceclophenac
32	Acemetacin
33	Azathioprin
34	Diclofenac-Natrium
35	Celecoxib
36	Diflunisal
37	Fenoprofen-Calcium
38	Flurbiprofen
39	Ibuprofen
40	Indometacin
41	Ketoprofen
42	Leflunomid
43	Lornoxicam
44	Mefenaminsäure
45	Meloxicam
46	Naproxen
47	Phenylbutazon
48	Piroxicam
49	Sulfasalazin
50	Irbesartan
51	Valsartan
52	Eprosartan
52a	Eprosartanmesilat
53	Losartan-Kalium
54	Olmesartanmedoxomil
55	Telmisartan
56	Candesartancilexetil
57	Metoclopramid
57a	Metoclopramid-HCl 1H2O
58	Domperidon
58a	Domperidonmaleat
	Diphenhydramin
	Chlorpromazin
	Chlorpromazin-HCl
	Dexamethason
	Flunarizin
	Flunarizinhydrochlorid
63	Dextroproxyphen

Substanz	
Nr.	Substanz A, B
64	Nadolol
65	Atenolol
66	Clonidin
67	Indoramin-HCI
68	Carbamazepin
69	Phenytoin
70	Promethazin-HCI
71	Duloxetin

Beispiel 1a

Tabletten enthaltend 100 mg CGRP-Antagonist und 50 mg Sumatriptan

5 Zusammensetzung/Tablette:

CGRP-Antagonist 100

Sumatriptan

hydrogensuccinat 70 mg (entspricht 50 mg Sumatriptan)

mg

Lactose 375 mg

10 Magnesiumstearat 3.0 mg

Povidon 8.5 mg

Crospovidon 14.4 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

15 Herstellung:

CGRP-Antagonist, Sumatriptanhydrogensuccinat und Lactose (fein) werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend granuliert man die Mischung mit einer wässrigen Povidon-Lösung; Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40 °C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Crospovidon gemischt und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

25

20

Beispiel 1b

Tabletten enthaltend 10 mg CGRP-Antagonist und 50 mg Sumatriptan

30 Zusammensetzung/Tablette:

CGRP-Antagonist 10 mg Sumatriptanhydrogensuccinat

70 mg (entspricht 50 mg Sumatriptan)

Lactose 475 mg

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964

Magnesiumstearat 3.0 mg
Povidon 8.5 mg
Crospovidon 14.4 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

5

10

15

Herstellung:

CGRP-Antagonist, Sumatriptanhydrogensuccinat und Lactose (fein) werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend granuliert man die Mischung mit einer wässrigen Povidon-Lösung; Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40 °C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Crospovidon gemischt und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

Beispiel 1c

Tabletten enthaltend 600 mg CGRP-Antagonist und 50 mg Sumatriptan

20

Zusammensetzung/Tablette:

CGRP-Antagonist 600 mg

Sumatriptanhydrogensuccinat 70 mg (entspricht 50 mg Sumatriptan)

Lactose 75 mg

25 Magnesiumstearat 6 mg

Povidon 17 mg

Crospovidon 28.8 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

30 Herstellung:

CGRP-Antagonist, Sumatriptanhydrogensuccinat und Lactose (fein) werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend granuliert man die Mischung mit einer wässrigen Povidon-Lösung; Das Granulat wird mit einem

Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40 °C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Crospovidon gemischt und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst. Das Gewicht der Tablette beträgt 911 mg.

Beispiel 1d

5

10 <u>Tabletten enthaltend 100 mg CGRP-Antagonist, 50 mg Sumatriptan und 10 mg Domperidon</u>

Zusammensetzung/Tablette:

CGRP-Antagonist 100 mg

15 Sumatriptanhydrogensuccinat 70 mg (entspricht 50 mg Sumatriptan)

Domperidonmaleat 12.7 mg (entspricht 10 mg Domperidon)

Lactose 403 mg

Magnesiumstearat 3.1 mg

Povidon 9.1 mg

20 Crospovidon 15.3 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

Herstellung:

25

30

CGRP-Antagonist, Sumatriptanhydrogensuccinat, Domperidonmaleat und Lactose (fein) werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt. Anschließend granuliert man die Mischung mit einer wässrigen Povidon-Lösung. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40 °C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Crospovidon gemischt und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

Diese Herstellungsverfahren sind die Grundlage weiterer Kombinationsbeispiele, die in der folgenden Tabelle aufgelistet sind.

In diesen Beispielen wurde 10 bis 600 mg CGRP-Antagonist (A) entweder in aktiver Form oder in Form eines physiologisch verträglichen Salzes in Kombination mit einer in der Tabelle aufgelisteten Menge eines zusätzlichen aktiven Wirkstoffes (B) oder eines dessen physiologisch verträglichen Salze verwendet.

Tabelle zu Beispiel 1a-d

5

Bsp.	Subst. A Nr.	ma	Subst. B1 Nr.	mg	Subst. B2 Nr.	mg	mg Lactose	mg Povidon	mg Crospovidon	mg Mg- stearat	Ø [mm]
1.1	13	180	38	70		9	500.0	11.3	19.0	3.9	12
1.2	6a	290	28	70	45	25	570.0	14.3	24.2	5.0	13
1.3	21a	100	24	14.5			229.1	5.2	8.7	1.8	10
1.4	2	50_	54	2.5			105.0	2.4	4.0	0.8	10
1.5	6	360	44	2.5	58	60	495.0	13.8	23.3	4.8	12
1.6	3	40	28	40			160.0	3.6	6.1	1.2	11
1.7	17	150	66	100			500.0	11.3	19.0	3.9	13
1.8	3a	170	30	15			370.0	8.3	14.1	2.9	10
1.9	14	330	23	15	54	200	400.0	14.2	24.0	4.9	13
1.10	5	600	48	5.9			300.0	13.6	23.0	4.7	10
1.11	1	10	26	75			170.0	3.8	6.5	1.3	12
1.12	16	360	39	12.5			465.0	12.6	21.3	4.4	10
1.13	3	160	41	40			400.0	9.0	15.2	3.1	11
1.14	4a	170	61	40	28	25	470.0	10.6	17.9	3.7	12
1.15	3	370	43a	10.5			361.0	11.1	18.8	3.9	10
1.16	22	310	64a	12.7			485.0	12.1	20.5	4.2	10
1.17	1a	270	44a	12.7	23	2.3	570.0	12.8	21.7	4.4	10
1.18	5	230	46a	25			510.0	11.5	19.4	4.0	11
1.19	15a	60	70	60			240.0	5.4	9.1	1.9	12
1.20	4	380	52	0.15			495.0	13.1	22.2	4.6	10
1.21	12a	60	53	27.6			175.2	3.9	6.7	1.4	11
1.22	5	330	56	60			500.0	13.4	22.6	4.6	12
1.23	7	300	57	25			300.0	9.4	15.9	3.3	11
1.24	17a	160	58	60			440.0	9.9	16.7	3.4	12
1.25	4	150	58	60	30	15	450.0	10.1	17.1	3.5	12

Beispiel 2a

10

15

Tabletten enthaltend 100 mg CGRP-Antagonist und 50 mg Sumatriptan

Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist 100 mg

Sumatriptanhydrogensuccinat 70 mg (entspricht 50 mg Sumatriptan)

Lactose 284 mg

mikrokristalline Cellulose 89.5 mg

5 Magnesiumstearat 7.2 mg

Croscarmellose 7.3 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

Herstellung:

CGRP-Antagonist, Sumatriptanhydrogensuccinat, Lactose (fein) und mikrokristalline Cellulose werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend wird die Mischung mit Wasser granuliert. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40 °C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Croscarmellose und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat gemischt. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

20 Beispiel 2b

Tabletten enthaltend 10 mg CGRP-Antagonist und 50 mg Sumatriptan

Zusammensetzung:

25 CGRP-Antagonist 10 mg

Sumatriptanhydrogensuccinat 70 mg (entspricht 50 mg Sumatriptan)

Lactose 274 mg

mikrokristalline Cellulose 109.5 mg

Magnesiumstearat 7.2 mg

30 Croscarmellose 7.3 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964

Herstellung:

CGRP-Antagonist, Sumatriptanhydrogensuccinat, Lactose (fein) und mikrokristalline Cellulose werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend wird die Mischung mit Wasser granuliert. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40 °C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Croscarmellose und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat gemischt. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

Beispiel 2c

Tabletten enthaltend 400 mg CGRP-Antagonist und 50 mg Sumatriptan

15

20

30

5

10

Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist 400 mg

Sumatriptanhydrogensuccinat 70 mg (entspricht 50 mg Sumatriptan)

Lactose 194 mg
mikrokristalline Cellulose 89.5 mg
Magnesiumstearat 7.2 mg
Croscarmellose 7.3 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

25 <u>Herstellung:</u>

CGRP-Antagonist, Sumatriptanhydrogensuccinat, Lactose (fein) und mikrokristalline Cellulose werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; anschließend wird die Mischung mit Wasser granuliert. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40 °C getrocknet. Im Anschluss wird das Granulat in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Croscarmellose und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat gemischt.

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964 - 25 -

Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

Beispiel 2d

5

<u>Tabletten enthaltend 100 mg CGRP-Antagonist, 50 mg Sumatriptan und 10 mg</u> <u>Domperidonmaleat</u>

9.4 mg

Zusammensetzung:

10	CGRP-Antagonist	100 mg
	Sumatriptanhydrogensuccinat	70 mg (entspricht 50 mg Sumatriptan)
	Domperidonmaleat	12.7 mg (entspricht 10 mg Domperidon)
	Lactose	303 mg
	mikrokristalline Cellulose	112 mg
15	Magnesiumstearat	9.3 mg

Flüchtiger Bestandteil: Wasser

Herstellung:

Croscarmellose

CGRP-Antagonist, Sumatriptanhydrogensuccinat, Domperidonmaleat, Lactose (fein) und mikrokristalline Cellulose werden in einem geeigneten Mischer (z.B. Diosna P2) homogen gemischt; und anschließend die Mischung mit Wasser granuliert. Das Granulat wird mit einem Kressner-Sieb mit 1.6 mm gesiebt und 2 Stunden bei 40 °C getrocknet. Das trockene Granulat wird in einer geeigneten Mühle, z.B. einer Comill bei 3000 U/Min mit Maschenweite 1.1 mm gesiebt. Daraufhin wird das Granulat 5 Minuten mit Croscarmellose, und anschließend noch 1 Minute mit Magnesiumstearat gemischt. Die so erhaltene Mischung wird in einer Tablettenpresse zu Tabletten mit einem geeigneten Durchmesser gepresst.

Diese Herstellungsverfahren sind die Grundlage weiterer Kombinationsbeispiele, die in der folgenden Tabelle aufgelistet sind. In diesen Beispielen wurde 10 bis 600 mg CGRP-Antagonist entweder in aktiver Form oder in Form eines physiologisch verträglichen Salzes in Kombination mit einer in der Tabelle aufgelisteten Menge

eines zusätzlichen aktiven Wirkstoffes oder dessen physiologisch verträglichen Salzes verwendet.

Tabelle zu Beispiel 2a-d

5

		1	l .	T	l	Γ		mg		1	
			B1				l mg	mikrokrist.	mg Mg-	mg Cros-	Ø
Bsp.	A Nr.	mg	Nr.	mg	B2 Nr.	mg	Lactose	Cellulose	stearat	carmellose	[mm]
2.1	5	210	28	50			420.0	140.0	12.6	12.8	11
2.2	4a	190	40	20			321.3	107.1	9.6	9.8	11
2.3	6	160	60	20	25	25	313.8	104.6	9.4	9.6	7
2.4	6a	80	51	2.5			123.8	41.3	3.7	3.8	9
2.5	6	60	27	60			180.0	60.0	5.4	5.5	11
2.6	3	330	29	50			570.0	190.0	17.1	17.4	11
2.7	2a	30	29	50	44a	10	139.1	46.4	4.2	4.2	7
2.8	2	600	30	7.5			341.3	113.8	10.2	10.4	9
2.9	4	70	37	80			225.0	75.0	6.8	6.9	12
2.10	2	40	40	10			75.0	25.0	2.3	2.3	9
2.11	1	20	41	20			60.0	20.0	1.8	1.8	10
2.12	5a	290	41	20	62	2.5	469.2	156.4	14.1	14.3	6
2.13	6	270	44	10			424.1	141.4	12.7	12.9	10
2.14	1	230	45a	25			382.5	127.5	11.5	11.6	10
2.15	1a	30	45a	25	23	5	93.5	31.2	2.8	2.8	6
2.16	5	10	51	50			90.0	30.0	2.7	2.7	11
2.17	7	260	54	200			690.0	230.0	20.7	21.0	13
2.18	3	390	57	22			622.5	207.5	18.7	19.0	10
2.19	7	400	57	22	27	10	652.5	217.5	19.6	19.9	6
2.20	6	60	58	60	27	10	195.0	65.0	5.9	5.9	7

Beispiel 3a

10

15

wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 20% CGRP-Antagonist und 10% Sumatriptan

Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist 20 mg
Sumatriptan 10 mg
Mannitol 5 mg

Wasser ad 0.1 ml

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964 - 27 -

Durchführung:

Die beiden Wirkstoffe werden in Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst bzw. suspendiert. Das Isotonans Mannitol wird zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

5

Beispiel 3b

wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 2% CGRP-Antagonist und 10% Sumatriptan

10

20

25

30

Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist 2 mg
Sumatriptan 10 mg
Mannitol 5 mg

15 Wasser

ad 0.1 ml

Durchführung:

Die beiden Wirkstoffe werden in Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst bzw. suspendiert. Das Isotonans Mannitol wird zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

Beispiel 3c

wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 40% CGRP-Antagonist und 10% Sumatriptan

Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist 40 mg
Sumatriptan 10 mg
Mannitol 5 mg
Wasser ad 0.1 ml

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964 - 28 -

Durchführung:

Die beiden Wirkstoffe werden in Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst bzw. suspendiert. Das Isotonans Mannitol wird zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

5

Beispiel 3d

wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 20% CGRP-Antagonist, 2% Rizatriptan und 1.5% Labrasol

10

15

20

Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist	20 mg
Rizatriptan	2 mg
Labrasol	1.5 mg
Mannitol	5 mg
Wasser	ad 0.1 ml

Durchführung:

Die beiden Wirkstoffe werden in Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst bzw. suspendiert. Das Isotonans Mannitol und Labrasol werden zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

Beispiel 3e

wässrige Lösung zur intranasalen Anwendung enthaltend 50% CGRP-Antagonist,2% Rizatriptan und 1.5% Labrasol

Zusammensetzung:

	CGRP-Antagonist	50 mg
30	Rizatriptan	2 mg
	Labrasol	1.5 mg
	Mannitol	5 mg
	Wasser	ad 0.1 ml

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964

Durchführung:

5

10

15

Die beiden Wirkstoffe werden in Wasser unter Rühren und gegebenenfalls Erwärmen gelöst bzw. suspendiert. Das Isotonans Mannitol und Labrasol werden zugegeben und die Lösung wird mit Wasser auf das Endvolumen aufgefüllt.

Diese Herstellungsverfahren sind die Grundlage weiterer Kombinationsbeispiele, die in der folgenden Tabelle aufgelistet sind.

In den Beispielen wurden 2 bis 50 mg CGRP-Antagonist entweder in aktiver Form oder in Form eines physiologisch verträglichen Salzes in Kombination mit einer in der Tabelle aufgelisteten Menge eines zusätzlichen aktiven Wirkstoffes oder dessen physiologisch verträglichen Salzes verwendet.

Tabelle zu Beispiel 3a-e

		Т				
Beispiel	Substanz A Nr.	mg	Substanz B Nr.	mg	mg Mannitol	mg Labrasol
3.1	3	10	29a	3.5	5	3.00
3.2	3a	20	56a	4.8	5	3.00
3.3	3	15	31	2.5	5	1.50
3.4	4	20	45a	2.8	5	1.00
3.5	6	45	34	5.0	5	
3.6	2	20	25	2.0	5	3.00
3.7	5a	40	37	6.0	5	1.50
3.8	4	20	28	5.0	5	1.50
3.9	2	5	27	4.0	5	
3.10	1	20	28	8.0	5	
3.11	1a	50	64	4.0	5	3.00
3.12	3	2	39	2.5	5	3.00
3.13	4	20	42	4.0	5	3.00
3.14	4a	35	44	2.0	5	3.00
3.15	2	20	70	5.0	5	1.50

Pellets

Die erfindungsgemäßen Arzneistoffkombinationen k\u00f6nnen auch in Form kleiner Partikeln wie z.B. Pellets hergestellt werden. Hierbei k\u00f6nnen beide Wirkstoffe gemeinsam auf Neutralpellets, die aus Saccharose und St\u00e4rke oder mikrokristalliner Cellulose bestehen, aufgetragen werden, oder es werden separate Pellets für jeden Wirkstoff hergestellt. Diese werden dann in den gewünschten Dosierungen in einer Kapsel gemischt. Eine Kombination unterschiedlicher Pellets ist insbesondere dann vorteilhaft, wenn die Wirkstoffe in verschiedenen Dosierungen verabreicht werden müssen um die optimale Wirkung am Patient zu erreichen: Wird Wirkstoff A in zwei, Wirkstoff B in drei Dosierungen verabreicht, so ergeben sich sechs fixe Arzneimittelkombinationen, die bei Tabletten sechs verschiedene Entwicklungen notwendig machen, bei Pellets müssen nur verschiedene Pelletmengen gemischt und in Kapseln abgefüllt werden.

Falls aufgrund pH-abhängiger Löslichkeit eines Wirkstoffs saure oder basische Hilfsstoffe die Auflösung des Wirkstoffs verbessern, können auch saure oder basische Starterkerne anstelle von Neutralpellets verwendet werden.

Falls bei Teilkomponenten eine Verlängerung der Wirkdauer angestrebt wird, können auch ein oder mehrere wirkstoffhaltige Pelletsorten mit Retardlacken überzogen werden. Hierzu können entweder pH-unabhängig freigebende Lacke wie z.B. Ethylcellulose mit Weichmachern/Porenbildnern wie Polyethylenglykol und Talkum als Schmiermittel verwendet werden oder es werden Polyacrylharze auf Basis von Coplolymerisaten von Methycralsäure und Methycralsäureestern mit Handelsnamen Eudragit eingesetzt, die dann eine pH abhängige Freigabe aufweisen.

20

25

10

15

Die Herstellung erfolgt in folgenden Schritten:

- 1. Auswahl bzw. Herstellung von Starterpellets
- 2. Aufbau der Wirkstoffschicht

Fakultativ: Überziehen von Pellets zur Stabilitätsverbesserung oder Geschmackskorrektur oder – falls gewünscht - zur Retardierung einer oder mehrerer Wirkstoffe

Beispiel 4a

Herstellung basischer Starterkerne:

30

Zusammensetzung:

Povidone K25 3 Gewichtsteile

Mikrokrist. Cellulose 20 Gewichtsteile

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964 - 31 -

Meglumin

77 Gewichtsteile

77 Gewichtsteile Meglumin, 20 Gewichtsteile mikrokristalline Cellulose und 3 Gewichtsteile Povidone K25 werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Dann wird die Pulvermischung mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Wasserdosierung wird automatisch so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Die Ausrundung der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM gerundet wird.

Trocknung der Pellets bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

Beispiel 4b

20

15

5

<u>Herstellung einer Wirkstoffauftragung mit 100 Gewichtsteilen CGRP-Antagonist und 70 mg Sumatriptan</u>

Zusammensetzung:

25 Kernmaterial 200 Gewichtsteile

Hydroxypropylcellulose 38 Gewichtsteile

Talkum 20 Gewichtsteile

CGRP-Antagonist 100 Gewichtsteile

Sumatriptanhydrogensuccinat 70 Gewichtsteile

30

In 250 Gewichtsteilen 2-Propanol wird Hydroxypropylcellulose unter Rühren gelöst und anschließend werden in dieser Lösung die Wirkstoffe und Talkum unter Rühren dispergiert.

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964 - 32 -

In einer Wirbelschichtprozessanlage werden 200 Gewichtsteile Kernmaterial bei einer Zulufttemperatur von 20° bis 30° C mit der wirkstoffhaltigen Dispersion im Unterbettsprühverfahren besprüht. Die wirkstoffhaltigen Pellets werden anschließend im Umlufttrockenschrank bei 35°C über 8 Stunden nachgetrocknet.

5

20

30

Zur Entfernung von Agglomeraten werden die wirkstoffhaltigen Pellets mit einem Sieb mit der nominalen Maschenweite 1.25 mm gesiebt. Die Gutfraktion (Korngröße < 1.25 mm) wird weiterverarbeitet.

Der Aufbau der Wirkstoffschicht erfolgt generell in immer gleicher Weise, wobei aber Wirkstoffart und Menge, Bindemittelart und Menge, Talkummenge und Wasser, Isopropanol bzw. Ethanolmenge variiert werden.

Beispiel 4c

15 <u>Herstellung einer Wirkstoffauftragung mit 10 Gewichtsteilen CGRP-Antagonist und</u> 70 mg Sumatriptan

Zusammensetzung:

Kernmaterial 100 Gewichtsteile
Hydroxypropylcellulose 24 Gewichtsteile
Talkum 12 Gewichtsteile
CGRP-Antagonist 10 Gewichtsteile
Sumatriptanhydrogensuccinat 70 Gewichtsteile

In 250 Gewichtsteilen 2-Propanol wird Hydroxypropylcellulose unter Rühren gelöst und anschließend werden in dieser Lösung die Wirkstoffe und Talkum unter Rühren dispergiert.

In einer Wirbelschichtprozessanlage werden 100 Gewichtsteile Kernmaterial bei einer Zulufttemperatur von 20° bis 30° C mit der wirkstoffhaltigen Dispersion im Unterbettsprühverfahren besprüht. Die wirkstoffhaltigen Pellets werden anschließend im Umlufttrockenschrank bei 35°C über 8 Stunden nachgetrocknet.

Zur Entfernung von Agglomeraten werden die wirkstoffhaltigen Pellets mit einem Sieb mit der nominalen Maschenweite 1.25 mm gesiebt. Die Gutfraktion (Korngröße < 1.25 mm) wird weiterverarbeitet.

Der Aufbau der Wirkstoffschicht erfolgt generell in immer gleicher Weise, wobei aber Wirkstoffart und Menge, Bindemittelart und Menge, Talkummenge und Wasser, Isopropanol bzw. Ethanolmenge variiert werden.

Beispiel 4d

5

15

25

30

10 <u>Herstellung einer Wirkstoffauftragung mit 400 Gewichtsteilen CGRP-Antagonist und 70 mg Sumatriptan</u>

Zusammensetzung:

Kernmaterial 100 Gewichtsteile
Hydroxypropylcellulose 62 Gewichtsteile
Talkum 24 Gewichtsteile
CGRP-Antagonist 400 Gewichtsteile

Sumatriptanhydrogensuccinat 70 Gewichtsteile

In 250 Gewichtsteilen 2-Propanol wird Hydroxypropylcellulose unter Rühren gelöst und anschließend werden in dieser Lösung die Wirkstoffe und Talkum unter Rühren dispergiert.

In einer Wirbelschichtprozessanlage werden 100 Gewichtsteile Kernmaterial bei einer Zulufttemperatur von 20° bis 30° C mit der wirkstoffhaltigen Dispersion im Unterbettsprühverfahren besprüht. Die wirkstoffhaltigen Pellets werden anschließend im Umlufttrockenschrank bei 35°C über 8 Stunden nachgetrocknet.

Zur Entfernung von Agglomeraten werden die wirkstoffhaltigen Pellets mit einem Sieb mit der nominalen Maschenweite 1.25 mm gesiebt. Die Gutfraktion (Korngröße < 1.25 mm) wird weiterverarbeitet.

Der Aufbau der Wirkstoffschicht erfolgt generell in immer gleicher Weise, wobei aber Wirkstoffart und Menge, Bindemittelart und Menge, Talkummenge und Wasser, Isopropanol bzw. Ethanolmenge variiert werden.

Die jeweiligen Zusammensetzungen variieren für jede Wirkstoffkombination und werden im folgenden in Tabellenform dargestellt.

Die Beispiele enthalten 10 bis 600 Gewichtsteile CGRP-Antagonist entweder als aktive Form oder in Form eines physiologisch verträglichen Salzes, die übrige Zusammensetzung ist in der folgenden Tabelle enthalten.

Tabelle zu Beispiel 4b-d

5

		T	T	1	1	1	r		T		
5	A	1	В		Gwt.	Gwt.	Gwt.	Gwt.	Gwt.	Gwt:	Gwt.
Bsp.	Nr.	Gwt.	Nr.	Gwt.	Povidon	HPC	Pellets	Talkum	Iso-propanol	Ethanol	Wasser
4.1	21	180	30a		28.6	0.0	143.2	31.5	1890	0	0
4.2	2a	220	41a	2.5	24.3	0.0	121.5	26.7	1600	0	1600
4.3	7	150	32a	2.8	24.4	0.0	121.8	26.8	0	1610	0
4.4	16	200	53a	14.5	0.0	26.7	133.5	29.4	0	0	1760
4.5	5a	260	64	2.5	0.0	24.3	121.5	26.7	0	1600	0
4.6	4	20	24	5.0	0.0	24.8	124.0	27.3	0	1640	0
4.7	1a	50	35	10.0	25.8	0.0	129.0	28.4	1700	0	0
4.8	2	390	45	80.0	39.8	0.0	199:0	43.8	2630	0	0
4.9	6a	10	26	100.0	0.0	43.8	219.0	48.2	0	2890	0
4.10	6	360	29	25.0	28.8	0.0	144.0	31.7	1900	0	0
4.11	12	120	69	50.0	33.8	0.0	169.0	37.2	2230	0	0
4.12	4a	30	70	100.0	0.0	43.8	219.0	48.2	0	0	2890
4.13	21	50	64	200.0	0.0	63.8	319.0	70.2	4210	0	0
4.14	6	240	25	25.0	0.0	28.8	144.0	31.7	1900	0	0
4.15	17	340	25	50.0	0.0	33.8	169.0	37.2	2230	0	0
4.16	4	340	30	15.0	0.0	26.8	134.0	29.5	0	1800	0
4.17	14	110	31	250.0	0.0	73.8	369.0	81.2	0	0	4950
4.18	7a	320	36	75.0	38.8	0.0	194.0	42.7	2600	0	0
4.19	4	160	36	150.0	53.8	0.0	269.0	59.2	3610	0	0
4.20	4a	600	37	80.0	0.0	39.8	199.0	43.8	0	0	2670
4.21	3	350	41	20.0	0.0	27.8	139.0	30.6	1870	0	0
4.22	22	170	41	80.0	0.0	39.8	199.0	43.8	2670	0	0
4.23	1a	30	44	12.7	0.0	26.3	131.7	29.0	0	0	1770
4.24	5	260	46a	25.0	28.8	0.0	144.0	31.7	0	0	1930
4.25	14	190	48a	5.9	25.0	0.0	124.9	27.5	0	1680	0
4.26	3	240	50	60.0	35.8	0.0	179.0	39.4	0	2400	0
4.27	За	200	50	120.0	47.8	0.0	239.0	52.6	0	3210	0
4.28	14	400	51	25.0	0.0	28.8	144.0	31.7	0	0	1930

o *Gwt.= Gewichtsteile; HPC= Hydroxyproylcellulose

Die Beispiele 4.17, 4.18, 4.22 und 4.23 enthalten bedingt durch die Eigenschaften der Wirkstoffe basische Starterpellets anstelle der neutralen Starterpellets.

WO 2006/072413 - 35 -

Beispiel 4e

Isolierung der wirkstoffhaltigen Pellets

5

Zusammensetzung:

Wirkstoffhaltige Pellets 23 Gewichtsteile

Gummi arabicum 1 Gewichtsteil

Talkum 2 Gewichtsteile

10

In einer Mischung aus 6.7 Gewichtsteilen Ethanol 96% und 13.5 Gewichtsteilen gereinigtem Wasser wird unter Rühren 1 Gewichtsanteil Gummi arabicum gelöst. Anschließend werden in der Lösung unter Rühren 2 Gewichtsanteile Talkum dispergiert.

PCT/EP2005/013964

In einer Wirbelschichtprozessanlage werden 23 Gewichtanteile wirkstoffhaltige Pellets bei einer Zulufttemperatur von 35° bis 40° C mit der Gummi arabicum - Talkum - Dispersion im Unterbettsprühverfahren besprüht.

Das isolierte Kernmaterial wird anschließend im Umlufttrockenschrank bei 40° C über 8 Stunden nachgetrocknet.

Zur Entfernung von Agglomeraten werden die getrockneten wirkstoffhaltigen Pellets mit einem Sieb mit der nominalen Maschenweite 1.5 mm gesiebt. Die Gutfraktion (Korngröße < 1.5 mm) wird weiterverarbeitet.

Beispiel 4f

25

Retardierung der wirkstoffhaltigen Pellets

Zusammensetzung:

	Wirkstoffhaltige Pellets	30	Gewichtsteile
30	Eudragit S 100	4	Gewichtsteile
	Eudragit RS 100	2	Gewichtsteile
	Triaethylcitrat	1.25	Gewichtsteile
	Hydroxypropylcellulose	0.61	Gewichtsteile

- 36 -

Talkum

5

0.25 Gewichtsteile

In 112 Gewichtsteilen Ethanol 96% werden unter Rühren 4 Gewichtsanteile Eudragit S100, 2 Gewichtsanteile Eudragit RS100, 1.25 Gewichtsanteile Triethylcitrat und 0.61 Gewichtsanteile Hydroxypropylcellulose gelöst. Anschließend werden in der Lösung unter Rühren 0.25 Gewichtsanteile Talkum dispergiert.

In einer Wirbelschichtprozessanlage werden 30 Gewichtanteile wirkstoffhaltige Pellets bei einer Zulufttemperatur von 35° bis 40° C mit der Retard-Dispersion im Unterbettsprühverfahren besprüht.

Das isolierte Kernmaterial wird anschließend im Umlufttrockenschrank bei 40° C über 8 Stunden nachgetrocknet.

Zur Entfernung von Agglomeraten werden die getrockneten retardierten Pellets mit einem Sieb mit der nominalen Maschenweite 1.5 mm gesiebt. Die Gutfraktion (Korngröße < 1.5 mm) wird weiterverarbeitet.

15 Eine Übersicht über verschiedene Retardlacke ist in Tabelle 4f enthalten

Tabelle 4f: Die Angaben entsprechen Gewichtsteilen

Beispiel	4.29	4.30	4.31	4.32
Wirkstoffpellets	30	30	30	30
Äthylcellulose	4	6		
Polyäthylenglykol	0.5	0.4		
Eudragit S100			3	5
Eudragit RS100			3	1
Triäthylcitrat			1.25	1.25
Hydroxypropylcellulose			0.61	0.61
Talkum	1.2	1.0	0.25	0.25

20

25

Extrudate

Die erfindungsgemäßen Arzneistoffkombinationen können auch in Form von Extrudaten hergestellt werden, die nach Schneiden/Spheronisieren direkt in Kapseln abgefüllt oder nach Mahlen zu Tabletten verarbeitet werden. Hierbei können beide Wirkstoffe gemeinsam extrudiert werden, oder es werden separate Extrudate für jeden Wirkstoff hergestellt, die dann in den gewünschten Dosierungen in einer Kapsel gemischt werden. Kombination unterschiedlicher Extrudate ist insbesondere

dann vorteilhaft, wenn die Wirkstoffe in verschiedenen Dosierungen verabreicht werden müssen um die optimale Wirkung am Patient zu erreichen: Wird Wirkstoff A in zwei, Wirkstoff B in drei Dosierungen verabreicht, so ergeben sich sechs fixe Arzneimittelkombinationen, die bei Tabletten sechs verschiedene Entwicklungen notwendig machen, bei Extrudaten müssen nur verschiedene Extrudatmengen gemischt und in Kapseln abgefüllt werden.

Die Herstellung erfolgt in folgenden Schritten:

1. Extrusion

5

20

25

30

- 10 2a. Schneiden/Spheronisieren
 - 2b. Mahlen und anschließendes Verarbeiten zu Tabletten

Beispiel 5a

15 Herstellung von Feuchtextrudaten

Zusammensetzung:

Povidon K25 6 Gewichtsteile

Mikrokristalline Cellulose 40 Gewichtsteile

CGRP-Antagonist 100 Gewichtsteile

Sumatriptanhydrogensuccinat 70 Gewichtsteile

100 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 70 Gewichtsteile Sumatriptanhydrogensuccinat, 40 Gewichtsteile Mikrokristalline Cellulose (Avicel PH 101) und 6 Gewichtsteile Povidon (Kollidon K25) werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Dann wird die Pulvermischung zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Wasserdosierung wird automatisch so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM gerundet wird.

Die Pellets werden bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner getrocknet.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

Beispiel 5b

10

20

25

30

Herstellung von Feuchtextrudaten

Zusammensetzung:

Povidon K25 4 Gewichtsteile

Mikrokristalline Cellulose 30 Gewichtsteile

CGRP-Antagonist 10 Gewichtsteile

Sumatriptanhydrogensuccinat 70 Gewichtsteile

10 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 70 Gewichtsteile Sumatriptanhydrogensuccinat, 30 Gewichtsteile Mikrokristalline Cellulose (Avicel PH 101) und 4 Gewichtsteile Povidon (Kollidon K25) werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Dann wird die Pulvermischung zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Wasserdosierung wird automatisch so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM gerundet wird.

Die Pellets werden bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner getrocknet.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964 - 39 -

geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

Beispiel 5c

5

10

15

20

25

30

Herstellung von Feuchtextrudaten

Zusammensetzung:

Mikrokristalline Cellulose

Sumatriptanhydrogensuccinat

Povidon K25 15 Gewichtsteile

CGRP-Antagonist 400 Gewichtsteile

400 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 70 Gewichtsteile Sumatriptanhydrogensuccinat, 110 Gewichtsteile Mikrokristalline Cellulose (Avicel PH 101) und 15 Gewichtsteile Povidon (Kollidon K25) werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Dann wird die Pulvermischung zusammen mit Wasser, das mit einer Dosierpumpe zugegeben wird mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h, in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Wasserdosierung wird automatisch so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die

110 Gewichtsteile

70 Gewichtsteile

Das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM gerundet wird.

Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Die Pellets werden bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner getrocknet.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

Dieses Herstellungsverfahren ist die Grundlage weiterer Kombinationsbeispiele, die in der folgenden Tabelle aufgelistet sind.

Tabelle zu Beispiel 5a-c

				•0			***	
		٠. ٠		Gwt.		Gwt.	Gwt.	
1_	Subst.A	Gwt.	Subst.	Subst.	Subst.	Subst.	mikrokrist.	*Gwt.
Bsp.	Nr.	Subst. A	B1 Nr.	B1	B2 Nr.	B2	Cellulose	Povidon
10.1	6	20	44	10			6.5	1.0
10.2	1 1a	370	45a	25	23	5	80.5	12.1
10.3	4a	160	60	20			36.8	5.5
10.4	6a	110	71	2.5			22.5	3.4
10.5	15	110	51	50			32.0	4.8
10.6	6	370	40	20	25	25	83.8	12.6
10.7	5	250	28	50			64.0	9.6
10.8	2a	370	39	50	44a	10	86.5	13.0
10.9	7	390	57	22	27	10	85.0	12.8
10.10	17	40	54	200			48.0	7.2
10.11	22	200	40	10			42.0	6.3
10.12	2	30	30	7.5			7.5	1.1
10.13	1	380	41	20			80.0	12.0
10.14	15a	360	41	20	32	2.5	76.6	11.5
10.15	1	250	45a	25			55.0	8.3
10.16	3	160	57	22			37.0	5.6
10.17	14	10	37	80			18.0	2.7
10.18	6	380	58	60	27	10	90.0	13.5
10.19	16	160	27	60			44.0	6.6
10.20	3	260	29	50			62.0	9.3

^{*}GWT.= Gewichtsteile

Beispiel 6a

5

Herstellung von Schmelzextrudaten

10 Zusammensetzung:

Povidon K25 6 Gewichtsteile
Poloxamer 40 Gewichtsteile
CGRP-Antagonist 100 Gewichtsteile
Sumatriptanhydrogensuccinat 70 Gewichtsteile

15

100 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 70 Gewichtsteile Sumatriptanhydrogensuccinat, 40 Gewichtsteile Poloxamer und 6 Gewichtsteile Povidon K25 werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Daraufhin wird die Pulvermischung mit

einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Temperatur wird so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Die austretenden Extrusionstränge werden mit einem Kopfabschlag geschnitten, das 5 Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM bei ca. 40°C gerundet wird.

Trocknung der Pellets bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner.

10 Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

15 Beispiel 6b

30

Herstellung von Schmelzextrudaten

Zusammensetzung:

20 Povidon K25 2 Gewichtsteile Poloxamer 30 Gewichtsteile **CGRP-Antagonist** 10 Gewichtsteile Sumatriptanhydrogensuccinat 70 Gewichtsteile

10 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 70 Gewichtsteile Sumatriptanhydrogensuccinat, 25 30 Gewichtsteile Poloxamer und 2 Gewichtsteile Povidon K25 werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Daraufhin wird die Pulvermischung mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Temperatur wird so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Die austretenden Extrusionstränge werden mit einem Kopfabschlag geschnitten, das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM bei ca. 40°C gerundet wird.

Trocknung der Pellets bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

Beispiel 6c

5

15

20

10 Herstellung von Schmelzextrudaten

Zusammensetzung:

Povidon K25 18 Gewichtsteile
Poloxamer 132 Gewichtsteile
CGRP-Antagonist 400 Gewichtsteile
Sumatriptanhydrogensuccinat 70 Gewichtsteile

400 Gewichtsteile CGRP-Antagonist, 70 Gewichtsteile Sumatriptanhydrogensuccinat, 132 Gewichtsteile Poloxamer und 18 Gewichtsteile Povidon K25 werden in einem Rhönradmischer 15 Minuten lang gemischt. Daraufhin wird die Pulvermischung mit einer Geschwindigkeit von ca. 1 kg/h in einen Doppelschnecken-Extruder eingebracht. Die Temperatur wird so geregelt, dass im Extruder ein Solldrehmoment von ca. 19% erzeugt wird. Die Extrusion erfolgt über eine Düsenplatte mit Bohrungen von 0.8 mm Durchmesser.

Die austretenden Extrusionstränge werden mit einem Kopfabschlag geschnitten, das Ausrunden der Extrusionsstränge zu Pellets erfolgt in einem Spheronizer, wobei ca. 3 Minuten mit ca. 850 RPM bei ca. 40°C gerundet wird.

Trocknung der Pellets bei 80°C ca. 1.5 Stunden in einem Wirbelschichttrockner.

Das Kernmaterial wird über eine Taumelsiebmaschine mit unterschiedlichen Siebböden mit nominalen Maschenweiten von 0.71 bis 1.25 mm fraktioniert. Die jeweils geeigneten Gutfraktionen zwischen 0.71 und 0.90 bzw. 0.90 und 1.12 mm werden in den weiteren Prozessen verwendet.

Die jeweiligen Zusammensetzungen variieren für jede Wirkstoffkombination und werden im folgenden in Tabellenform dargestellt. Sämtliche Beispiele enthalten 10 bis 400 mg CGRP-Antagonist.

5 <u>Tabelle zu Beispiel 6a-c</u>

				Gwt.				Gwt.
	Subst.	Gwt.	Subst.	Subst.	Subst.	Gwt.	Gwt.	Polo-
Beisp.	A Nr.	Subst A	B1 Nr.	B1	B2 Nr.	Subst. B2	Povidon	xamer
6.1	. 7a	140	58	60			3.0	50.8
6.2	7	200	57	22.1			3.4	57.1
6.3	12a	330	53	25			5.4	90.7
6.4	За	160	30	15			2.6	44.4
6.5	16a	10	8a	50	45_	25	1.6	26.6
6.6	2	230	24	2.5			3.5	59.0
6.7	6	140	39	12.5			2.3	38.7
6.8	5a	70	50	60			2.0	33.0
6.9	1a	390	44a	10	12a	2.78	6.1	102.9
6.10	13	330	43a	10			5.1	86.4
6.11	16	380	24	2.5	58	60	6.6	112.3
6.12	3	360	41	40			6.0	101.5
6.13	15	270	46a	25			4.4	74.9
6.14	5	400	56	60			6.9	116.7
6.15	21	280	36	75			5.3	90.1
6.16	4a	230	41	40	18	25	4.4	74.9
6.17	4	120	58	60	30	15	2.9	49.5
6.18	5	150	48	5			2.3	39.6
6.19	17	180	26	100			4.2	71.1
6.20	4	30	52	150			0.5	7.7
6.21	1a	190	43	10			3.1	51.9
6.22	3	390	8a	50			6.9	116.7
6.23	4	210	30	15	54	200	6.4	107.8
6.24	3	290	25	40			5.0	83.7
6.25	12	60	44a	10			1.1	18.5

^{*}GWT.= Gewichtsteile

Beispiel 7

5

Weiterverarbeitung zu Tabletten

Die Extrudate werden in einer geeigneten Mühle gemahlen, das entstehende Granulat wird mit üblichen Tablettierhilfsstoffen analog Beispiel 1 zu Tabletten weiterverarbeitet.

<u>Pulverinhalativum</u>

10 <u>Herstellung sphärisch nanostrukturierter Mikropartikel der Wirkstoffe zur Herstellung</u> eines Pulverinhalativums

Die Wirkstoffe werden zur Herstellung einer Wirkstofflösung von 4 Gew.-% entsprechend in einem Ethanol/Wasser (4:1)-Gemisch gelöst und die Wirkstofflösung so versprüht, dass ein Sprühnebel mit einer Tropfengröße mit dem Kennwert X50 (Medianwert = Teilchengröße/Tropfengröße, unterhalb derer 50% der Teilchenmenge liegt bezüglich der Volumenverteilung der einzelnen Teilchen/Tropfen) im Bereich von 1.5 bis 8 μ m und Q(5.8) (Entspricht der Teilchenmenge, die bezogen auf die Volumenverteilung der Tröpfchen unterhalb von 5.8 μ m liegt) zwischen 30 und 100% erzielt wird. Der so erhaltene Sprühnebel wird mit Hilfe eines Trocknungsgases mit einer Eingangstemperatur zwischen 130°C und 200°C und einer Ausgangstemperatur von 40°C bis 120°C getrocknet Dabei beträgt der Volumenstrom des Sprühgases 1 Nm³/h bis 15 Nm³/h und der Volumenstrom des Trocknungsgases15 Nm³/h bis 150 Nm³/h. Der getrocknete Feststoffanteil wird mittels Massekraftabscheider und/oder Filtereinheit gesammelt.

25

20

15

Beispiel 8

Kapseln für die Pulverinhalation mit 0.5 mg CGRP-Antagonist und 0.35 mg Sumatriptan

30

Zusammensetzung:

1 Kapsel für die Pulverinhalation enthält:

CGRP-Antagonist 0.5 mg
Sumatriptan 0.35 mg

WO 2006/072413 PCT/EP2005/013964 - 45 -

Lactose 20 mg
Hartgelatinekapseln 50 mg

Herstellungsverfahren:

Die Wirkstoffe werden als sphärisch nanostrukturierte Wirkstoffpartikel hergestellt und homogen mit Lactose gemischt. Das Gemisch wird in Hartgelatinekapseln gepackt.

Die jeweiligen Zusammensetzungen variieren für jede Wirkstoffkombination und werden im folgenden in Tabellenform dargestellt.

Die Beispiele enthalten 0.1 bis 45 mg CGRP-Antagonist, die übrige Zusammensetzung ist in der folgenden Tabelle enthalten.

Tabelle zu Beispiel 8

Beispiel Nr.	Substanz A Nr.	mg	Substanz B Nr.	mg	mg Lactose
8.1	4	0.70	29	0.12	49.00
8.2	12	5.00	30	1.21	42.80
8.3	21	45.00	41	1.13	5.30
8.4	6	4.00	32	0.11	45.10
8.5	16	3.00	23	0.22	46.20
8.6	1	3.00	24	0.15	46.30
8.7	3	6.00	65	0.60	42.30
8.8	1	30.00	67	9.00	5.30
8.9	3	7.00	58	1.75	39.90
8.10	1	5.00	29	1.25	42.80
8.11	15	20.00	25	5.00	21.20
8.12	5	30.00	27	3.00	11.30
8.13	16	45.00	28	3.60	2.90
8.14	2	10.00	30	0.75	37.40
8.15	22	16.00	34	1.60	29.40
8.16	5	20.00	39	2.50	23.70
8.17	16	10.00	41	2.00	36.10
8.18	2	40.00	42	1.60	0.80
8.19	4	30.00	43a	3.16	11.10
8.20	14	5.00	44	0.64	43.40
8.21	6	10.00	45	2.50	35.60
8.22	13	5.00	46a	1.25	42.80
8.23	4	30.00	48	1.77	12.50
8.24	4	25.00	51	6.25	14.00

Beispiel 9

Injektionslösung mit 0.5 mg CGRP-Antagonist und 0.35 mg Sumatriptan

5

Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist

0.5 mg

Sumatriptan

35 mg

physiologische Kochsalzlösung

10

Die Wirkstoffe werden in physiologischer Kochsalzlösung gelöst.

Die jeweiligen Zusammensetzungen variieren für jede Wirkstoffkombination und werden im folgenden in Tabellenform dargestellt.

Die Beispiele enthalten 0.2 bis 30 mg CGRP-Antagonist, die übrige Zusammensetzung ist in der folgenden Tabelle enthalten.

Tabelle zu Beispiel 9

Beispiel	CGRP-Antagonist Nr.	mg	Substanz B Nr.	mg
9.1	15	0.20	28	5.00
9.2	4a	14.30	30	2.00
9.3	6	4.40	67	2.00
9.4	16a	10.30	58	2.50
9.5	6	1.80	27	6.00
9.6	3	1.30	39	5.00
9.7	2a	4.40	39	5.00
9.8	12	9.40	30	7.50
9.9	4	2.60	37	8.00
9.10	22	8.20	40	1.00
9.11	1	4.30	41	2.00
9.12	5a	25.50	41	2.00
9.13	6	14.20	44	1.00
9.14	21	13.40	45a	2.50
9.15	1a	5.40	45a	2.50
9.16	15	6.90	51	5.00
9.17	7	7.70	54	10.00
9.18	3	30.00	57	2.00
9.19	7	8.30	57	2.00

Beispiel	CGRP-Antagonist Nr.	mg	Substanz B Nr.	mg
9.20	16	13.10	58	6.00

Beispiel 10

5 Suppositorien mit 200 mg CGRP-Antagonist und 50 mg Sumatriptan

Zusammensetzung:

CGRP-Antagonist

200 mg

Sumatriptanhydrogensuccinat

70 mg (entspricht 50 mg Sumatriptan)

10 Hartwachs

ad 2 g

Herstellung:

Das Hartwachs wird geschmolzen und die Wirkstoffe in der Masse suspendiert. Anschließend wird die Masse in geeignete Zäpfchenformen ausgegossen.

15

Die jeweiligen Zusammensetzungen variieren für jede Wirkstoffkombination und werden im folgenden in Tabellenform dargestellt.

Die Beispiele enthalten 50 bis 600 mg CGRP-Antagonist.

20 Tabelle zu Beispiel 10

Beispiel	CGRP-Antagonist Nr.	mg	Substanz B Nr.	mg
1.1	13	250	28	100
1.2	6a	150	28	100
1.3	1a	460	43a	20
1.4	22	540	34	5
1.5	6	320	35	5
1.6	13	180	45	80
1.7	7	150	56	200
1.8	3a	480	30	30
1.9	4	600	30	30
1.10	5	180	48	10
1.11	11	520	36	150
1.12	6	540	39	25
1.13	3	110	41	80
1.14	4a	560	41	80

Beispiel	CGRP-Antagonist Nr.	mg	Substanz B Nr.	mg
1.15	3	50	43a	20
1.16	12	320	44a	20
1.17	1a	440	44a	20
1.18	5	590	46a	50

Patentansprüche

 Verfahren zur Behandlung oder Prävention von Indikationen, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die aus Kopfschmerzen, Migräne und Cluster headache besteht, wobei das Verfahren die gemeinsame Verabreichung einer therapeutisch wirksamen Menge eines CGRP-Antagonisten (A), der ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus

5

- (1) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-10 1-(4-amino-3-chlor-5-ethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
 - (2) [1'-((R)-3-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-phenyl)-2-{[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetra-hydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonyl]-amino}-propionyl)-4,4'-bi-piperidinyl-1-yl]-essigsäure,
 - (3) 3-{1-[(*R*)-1-(4-Amino-3,5-dibrom-benzyl)-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-ethyl-carbamoyl]-piperidin-4-yl}-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-chinazolin-7-carbonsäure,
- 20 (4) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(7-methyl-1*H*-benztriazol-5-ylmethyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- (5) (*S*)-2-(3-Chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,
- (6) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(R)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,

- (7) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- 5 (8) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(6-amino-5-methyl-pyridin-3-ylmethyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,
- (9) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)ethylester,
 - (10) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,

15

- (11) (*S*)-2-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,
- (12) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(R)-1-(3,4-diethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- 25 (13) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure{(R)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

- (15) (S)-2-(4-Amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,
- 5 (16) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(R)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- (17) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure(R)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
 - (18) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-methyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

15

- (19) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- (20) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,
- 25 (21) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(R)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- (22) (S)-1-1,4'-Bipiperidinyl-1'-yl-2-(3-chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-4-[4-30 (2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

deren physiologisch verträglichen Salze und den Hydraten der Salze und einer therapeutisch wirksamen Menge eines oder zwei anderen aktiven Arzneistoffen (B) gegen Migräne an eine Person, die einer derartigen Behandlung bedarf, umfasst.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Arzneistoff (B) ausgewählt ist aus der Gruppe, die aus Angiotensin-II-Antagonisten, α-Agonisten und α-Antagonisten, 5-HT_{1B/1D}-Agonisten, AMPA-Antagonisten, Antidepressiva, Antiemetika, Antikonvulsiva, Antimuscarinika, β-Blockern, Calciumantagonisten, Corticosteroiden, Ergot-Alkaloiden, Histamin-H1-Rezeptor-Antagonisten, schwachen
 Analgetika, Neurokinin-Antagonisten, Neuroleptika, nicht-steroidalen Antiphlogistika, NO-Synthase-Hemmern, Prokinetika und Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmern besteht.
 - 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass der Arzneistoff (B) aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus Ergot-Alkaloiden und 5-HT_{1B/1D}-Agonisten besteht.

15

- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem Ergot-Alkaloid um Ergotamin oder Dihydroergotamin oder ein physiologisch verträgliches Salz davon handelt und dass es sich bei dem 5-HT_{1B/1D}-Agonisten um Almotriptan, Avitriptan, Donitriptan, Eletriptan, Frovatriptan, Naratriptan, Rizatriptan, Sumatriptan oder Zolmitriptan oder die physiologisch verträgliches Salz davon handelt.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem Arzneistoff (B) um Sumatriptan, Zolmitriptan oder Dihydroergotamin oder ein physiologisch verträgliches Salz davon handelt.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass der ausgewählte CGRP-Antagonist (A), ein physiologisch verträgliches Salz davon oder ein Hydrat des Salzes auf intravenösem oder subkutanem Weg in einer Dosierung von 0.0001 bis 3 mg/kg Körpergewicht, auf oralem Weg in einer Dosierung von 01 bis 20 mg/kg Körpergewicht oder auf nasalem oder inhalativem Weg in einer Dosierung von 0.1

bis 10 mg/kg Körpergewicht einmal, zweimal oder dreimal täglich verabreicht wird und

Sumatriptan oder ein physiologisch verträgliches Salz davon auf oralem Weg in einer Dosierung von 0.03 bis 1.43 mg/kg Körpergewicht einmal, zweimal oder dreimal täglich oder

5

10

15

20

25

auf intravenösem oder subkutanem Weg in einer Dosierung von 0.002 bis 0.09 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich oder

auf rektalem Weg in einer Dosierung von 0.007 bis 0.36 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich oder

auf nasalem Weg in einer Dosierung von 0.006 bis 0.29 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich verabreicht wird oder

Zolmitriptan oder ein physiologisch verträgliches Salz davon auf oralem Weg in einer Dosierung von 0.0007 bis 0.036 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich verabreicht wird oder

Dihydroergotamin oder ein physiologisch verträgliches Salz davon auf oralem Weg in einer Dosierung von 0.001 bis 0.07 mg/kg Körpergewicht einmal oder zweimal täglich verabreicht wird.

- 7. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass der Arzneistoff (B) aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmern besteht.
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer um Citalopram, Duloxetin, Escitalopram, Fluoxetin, Fluvoxamin, Paroxetin, Sertralin, Trazodon oder die physiologisch verträglichen Salze davon handelt.

- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem Arzneistoff (B) um Duloxetin oder ein physiologisch verträgliches Salz davon handelt.
- 10. Pharmazeutische Zusammensetzung für die Behandlung oder Prävention von Kopfschmerzen, Migräne oder Cluster headache, umfassend eine therapeutisch wirksame Menge eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eines physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes und eines Arzneistoffs (B) gegen Migräne, der aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus Sumatriptan, Zolmitriptan und Dihydroergotamin und einem physiologisch verträglichen Salz davon besteht, als kombinierte Zubereitung für die gleichzeitige oder zeitlich aufeinander folgende Verabreichung.

5

10

15

20

30

11. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 10, umfassend eine einzelne Dosierungseinheit von 0.1 bis 1500 mg eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eines physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes und

eine einzelne Dosierungseinheit von 1 bis 100 mg Sumatriptan oder eine einzelne Dosierungseinheit von 0.1 bis 2.5 mg Zolmitriptan oder eine einzelne Dosierungseinheit von 0.1 bis 5 mg Dihydroergotamin.

- 12. Kit von Teilen für die Behandlung oder Prävention von Kopfschmerzen, Migräneoder Cluster headache, wobei das Kit umfasst:
 - (a) eine erste Umschließung enthaltend eine pharmazeutische Zusammensetzung umfassend eine therapeutisch wirksame Menge eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eines physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes und ein oder mehrere physiologisch verträgliche Verdünnungsmittel und/oder Trägerstoffe; und

(b) eine zweite Umschließung enthaltend eine pharmazeutische Zusammensetzung umfassend Sumatriptan, Zolmitriptan oder Dihydroergotamin oder ein physiologisch verträgliches Salz davon und ein oder mehrere physiologisch verträgliche Verdünnungsmittel und/oder Trägerstoffe.

5

- 13. Kit von Teilen nach Anspruch 12, wobei das Kit Sumatriptan oder ein physiologisch verträgliches Salz davon in der zweiten Umschließung umfasst.
- 14. Verwendung eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eines physiolo10 gisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes in Kombination mit
 einem oder zwei anderen aktiven Arzneistoffen (B) gegen Migräne für die Herstellung
 einer pharmazeutischen Zusammensetzung für die Behandlung oder Prävention von
 Kopfschmerzen, Migräne oder Cluster headache.
- 15. Verwendung gemäß Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass der CGRP-Antagonist (A) ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus
 - (1) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-ethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
 - (2) [1'-((R)-3-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-phenyl)-2-{[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetra-hydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonyl]-amino}-propionyl)-4,4'-bi-piperidinyl-1-yl]-essigsäure,

25

- (3) 3-{1-[(*R*)-1-(4-Amino-3,5-dibrom-benzyl)-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-ethyl-carbamoyl]-piperidin-4-yl}-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-chinazolin-7-carbonsäure,
- (4) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)1-(7-methyl-1*H*-benztriazol-5-ylmethyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,

- (5) (S)-2-(3-Chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,
- 5 (6) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,
- (7) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2oxo-ethylester,
 - (8) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(6-amino-5-methyl-pyridin-3-ylmethyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,

15

- (9) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)-ethylester,
- (10)4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperidin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,
- 25 (11) (S)-2-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,
- (12) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure- {(R)-1-(3,4-diethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

- (13) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- 5 (14) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure- {(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- (15) (S)-2-(4-Amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-1-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,
 - (16) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(R)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,

15

- (17) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-amino-3,5-bis-trifluormethyl-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- (18) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-{(*R*)-1-(4-amino-3-chlor-5-methyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-amid,
- 25 (19) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(3,5-dibrom-4-hydroxy-benzyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- (20) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure(R)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-oxo-2-(4-piperazin-1-yl-piperidin-1-yl)ethylester,

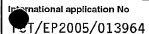
- (21) 4-(2-Oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-carbonsäure-(*R*)-1-(4-hydroxy-3,5-dimethyl-benzyl)-2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-ethylester,
- 5 (22) (S)-1-1,4'-Bipiperidinyl-1'-yl-2-(3-chlor-4-hydroxy-5-trifluormethyl-benzyl)-4-[4-(2-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-1,3-benzdiazepin-3-yl)-piperidin-1-yl]-butan-1,4-dion,

deren physiologisch verträglichen Salze und den Hydraten der Salze.

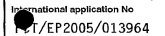
- 16. Verwendung nach Anspruch 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, dass der Arzneistoff (B) ausgewählt ist aus der Gruppe, die aus Angiotensin-II-Antagonisten, α-Agonisten und α-Antagonisten, 5-HT_{1B/1D}-Agonisten, AMPA-Antagonisten, Antidepressiva, Antiemetika, Antikonvulsiva, Antimuscarinika, β-Blockern, Calciumantagonisten, Corticosteroiden, Ergot-Alkaloiden, Histamin-H1-Rezeptor-Antagonisten, schwachen Analgetika, Neurokinin-Antagonisten, Neuroleptika, nicht-steroidalen Antiphlogistika, NO-Synthase-Hemmern, Prokinetika und Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmern besteht.
- 17. Verwendung nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass der Arzneistoff
 20 (B) aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus 5-HT_{1B/1D}-Agonisten und Ergot-Alkaloiden besteht.
 - 18. Verwendung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem Ergot-Alkaloid um Ergotamin oder Dihydroergotamin oder ein physiologisch verträgliches Salz davon handelt und dass es sich bei dem 5-HT_{1B/1D}-Agonisten um Almotriptan, Avitriptan, Donitriptan, Eletriptan, Frovatriptan, Naratriptan, Rizatriptan, Sumatriptan oder Zolmitriptan oder ein physiologisch verträgliches Salz davon handelt.

25

19. Verwendung nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem Arzneistoff (B) um Sumatriptan, Zolmitriptan oder Dihydroergotamin oder ein physiologisch verträgliches Salz davon handelt. 20. Verwendung eines ausgewählten CGRP-Antagonisten (A), eines physiologisch verträglichen Salzes davon oder eines Hydrats des Salzes für die Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung oder eines Kits von Teilen nach einem der Ansprüche 10 bis 13.



A. CLASSII	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/4545 A61P25/06		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classification $A61K-A61P$	on symbols)	
	ion searched other than minimum documentation to the extent that s		
	ata base consulted during the international search (name of data baternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data		•
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rela	evant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2004/037810 A (BOEHRINGER INGE PHARMA GMBH & CO. KG; RUDOLF, KLA MUELLER, STE) 6 May 2004 (2004-05 Seite 26, Verbindung (1) Seite 28, Verbindung (16) Seite 29, Verbindung (21) Seite 43, Verbindung (121) Seite 64, Verbindung (92) page 91, last paragraph - page 94 paragraph 1	NUS; i-06)	1-20
X Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	X See patent family a	annex.
'A' docume conside 'E' earlier diffiling di 'L' docume which i citation 'O' docume other n 'P' docume later th	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance locument but published on or after the international attent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means on the published prior to the international filing date but	or priority date and not cited to understand the Invention "X" document of particular r cannot be considered involve an Inventive strict and the considered document is combined ments, such combinatin the art. "&" document member of the	d after the international filing date in conflict with the application but a principle or theory underlying the relevance; the claimed invention novel or cannot be considered to ap when the document is taken alone relevance; the claimed invention to involve an inventive step when the with one or more other such doculon being obvious to a person skilled as same patent family
27	7 February 2006	14/03/200	5
Name and m	nailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Rodriguez-	-Palmero, M



		Fr/EP2005/013964
C(Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; 19 March 1998 (1998-03-19), RUDOLF, KLAUS ET AL: "Preparation of modified amino acids and their use as calcitonin gene-related peptide antagonists in pharmaceutical compositions" XP002369875 retrieved from STN Database accession no. 1998:197358 Verbindung mit rn 205066-40-6 & WO 98/11128 A1 (KARL THOMAE G.M.B.H., GERMANY) 19 March 1998 (1998-03-19)	1–20
Х	EP 1 420 790 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO.KG) 26 May 2004 (2004-05-26) pages 6,7; table 1 Ansprüche	1-20
P,X	WO 2005/100343 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 27 October 2005 (2005-10-27) page 66; example 6 page 44, paragraph 1 page 45, paragraph 1 - page 46, paragraph 1	1-20
Ρ,Χ	WO 2005/092880 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 6 October 2005 (2005-10-06) Seite 76, Verbindung 144 Seite 78, Verbindungen 161 und 165 Seite 96, Verbindung 305 Seite 235, Verbindung 128i Seite 236, Verbindung 134 page 159, line 10 - page 161, line 20	1-20
P,X	WO 2005/103037 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 3 November 2005 (2005-11-03) Seite 143, Verbindung 14 page 162, line 8 - page 164, line 20	1-20

International application No.

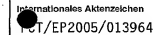
PCT/ISA/210

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
•	Although claims 1-9 relate to a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out and was based on the stated effects of the compound or composition. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such
	an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remarl	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Information on patent family members

PT/EP2005/013964

			FC1/EP2005/013964				
	tent document In search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO	2004037810	A	06-05-2004	AU	2003276156	A1	13-05-2004
		••		BR	0315665		30-08-2005
				CA	2503455	A1	06-05-2004
				CN	1708493	Α	14-12-2005
				DΕ	10250080	A1	13-05-2004
				EP	1558600	A1	03-08-2005
MO	9811128	A1	19-03-1998	AT	266673		15-05-2004
				ΑU	721035		22-06-2000
				AU	4119697		02-04-1998
				BG	64214		31-05-2004
				BG	103250		31-05-2000
				BR	9712023		31-08-1999
				CA	2262818		19-03-1998
				CN	1230196		29-09-1999
				CZ	9900823		16-06-1999
				DK	927192		13-09-2004
				EA	4037		25-12-2003
				EE EP	9900115 0927192		15-10-1999
				ES	2221691		07-07-1999 01-01-2005
				HK	1021192		30-04-2004
				HR	970481		31-08-1998
				ID	21045		08-04-1999
				JP	3483893		06-01-2004
				JP	2000505100	T	25-04-2000
				ĴΡ	2003300959		21-10-2003
				NO	991130		05-05-1999
				NZ	334543		23-06-2000
				PT	927192		30-09-2004
				SK	29799	A3	13-03-2000
				TR	9900537	T2	21-07-1999
				TW	477792	В	01-03-2002
				TW	498076		11-08-2002
				บร	6344449	B1	05-02-2002
ΕP	1420790	Α	26-05-2004	AT	304854		15-10-2005
				BR	0211970		21-09-2004
				CA	2454083		27-02-2003
				CN	1543347		03-11-2004
				DE WO	10139410		27-02-2003 27-02-2003
				HR	03015787 20040150		30-06-2004
				HU	0401484		28-12-2004
				JP	2005503382		03-02-2005
				MX	PA04001364		27-05-2004
				PL	365482		10-01-2005
				ZA	200400313		01-11-2004
WO	2005100343	Α	27-10-2005	DE	102004018795	A1	27-10-2005
WO	2005092880	A	06-10-2005	DE	102004015723	A1	20-10-2005
WO	2005103037	 А	03-11-2005	DE	102004019492	A1	10-11-2005



		•	T/EP2005/013964
A. KLASSI	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/4545 A61P25/06		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPC	
	RCHIERTE GEBIETE		
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb A61K A61P		
Recherchie	rte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	oweit diese unter die recher	chierten Gebiete fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	Name der Datenbank und e	vtl. verwendete Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data	a, BIOSIS, EMBA	SE
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommende	en Teile Betr. Anspruch Nr.
X		AUS; 05-06) 94, -/	1-20
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehm	en X Siehe Anhang Pat	entfamilie
"A" Veröffe aber n "E" älteres Anmel "L" Veröffe schein ander soll oc ausge "O" Veröffe elne B	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, senutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	oder dem Prioritätsdatt Anmeldung nicht kollid Erfindung zugrundelieg Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von be kann allein aufgrund di erfinderischer Tätigkeit "Y" Veröffentlichung von be kann nicht als auf erfin werden, wenn die Verö Veröffentlichungen die	g, die nach dem internationalen Anmeldedatum im veröffentlicht worden ist und mit der iert, sondern nur zum Verständnis des der jenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden sonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung eser Veröffentlichung nicht als neu oder auf beruhend betrachtet werden sonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung derischer Tätigkeit beruhend betrachtet iffentlichung mit einer oder mehreren anderen ser Kategorie in Verbindung gebracht wird und inen Fachmann nahellegend ist
dem b	ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der Internationalen Recherche	"&" Veröffentlichung, die Mi	glied derselben Patentfamilie ist
l		1	

14/03/2006

Bevollmächtigter Bediensteter

Rodriguez-Palmero, M

27. Februar 2006

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016

Internationales Aktenzeichen T/EP2005/013964

	1-01/L120	105/013964
zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; 19. März 1998 (1998-03-19), RUDOLF, KLAUS ET AL: "Preparation of modified amino acids and their use as calcitonin gene-related peptide antagonists in pharmaceutical compositions" XP002369875 gefunden im STN Database accession no. 1998:197358 Verbindung mit rn 205066-40-6 & WO 98/11128 A1 (KARL THOMAE G.M.B.H., GERMANY) 19. März 1998 (1998-03-19)		1-20
EP 1 420 790 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO.KG) 26. Mai 2004 (2004-05-26) Seiten 6,7; Tabelle 1 Ansprüche		1-20
WO 2005/100343 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 27. Oktober 2005 (2005-10-27) Seite 66; Beispiel 6 Seite 44, Absatz 1 Seite 45, Absatz 1 - Seite 46, Absatz 1		1–20
WO 2005/092880 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 6. Oktober 2005 (2005-10-06) Seite 76, Verbindung 144 Seite 78, Verbindungen 161 und 165 Seite 96, Verbindung 305 Seite 235, Verbindung 128i Seite 236, Verbindung 134 Seite 159, Zeile 10 - Seite 161, Zeile 20		1-20
WO 2005/103037 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 3. November 2005 (2005-11-03) Seite 143, Verbindung 14 Seite 162, Zeile 8 - Seite 164, Zeile 20		1-20
	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; 19. März 1998 (1998–03–19), RUDOLF, KLAUS ET AL: "Preparation of modified amino acids and their use as calcitonin gene-related peptide antagonists in pharmaceutical compositions" XP002369875 gefunden im STN Database accession no. 1998:197358 Verbindung mit rn 205066–40–6 & WO 98/11128 A1 (KARL THOMAE G.M.B.H., GERMANY) 19. März 1998 (1998–03–19) ——— EP 1 420 790 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO.KG) 26. Mai 2004 (2004–05–26) Seiten 6,7; Tabelle 1 Ansprüche WO 2005/100343 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 27. Oktober 2005 (2005–10–27) Seite 66; Beispiel 6 Seite 44, Absatz 1 Seite 45, Absatz 1 - Seite 46, Absatz 1 WO 2005/092880 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 6. Oktober 2005 (2005–10–06) Seite 76, Verbindung 144 Seite 78, Verbindung 161 und 165 Seite 235, Verbindung 128i Seite 236, Verbindung 134 Seite 159, Zeile 10 - Seite 161, Zeile 20 ——— WO 2005/103037 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; 19. März 1998 (1998-03-19), RUDOLF, KLAUS ET AL: "Preparation of modified amino acids and their use as calcitonin gene-related peptide antagonists in pharmaceutical compositions" XP002369875 gefunden im STN Database accession no. 1998:197358 Verbindung mit rn 205066-40-6 & WO 98/1128 A1 (KARL THOMAE G.M.B.H., GERMANY) 19. März 1998 (1998-03-19) EP 1 420 790 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO.KG) 26. Mai 2004 (2004-05-26) Seiten 6,7; Tabelle 1 Ansprüche WO 2005/100343 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 27. Oktober 2005 (2005-10-27) Seite 66; Beispiel 6 Seite 44, Absatz 1 Seite 45, Absatz 1 - Seite 46, Absatz 1 WO 2005/092880 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 6. Oktober 2005 (2005-10-06) Seite 76, Verbindung 144 Seite 78, Verbindung 128i Seite 235, Verbindung 128i Seite 236, Verbindung 134 Seite 159, Zeile 10 - Seite 161, Zeile 20 WO 2005/103037 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH;



Feld II Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl die Ansprüche 1-9 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld III Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationale Recher-chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentligen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen T/EP2005/013964

	Recherchenbericht artes Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO	2004037810	A	06-05-2004	AU BR CA CN DE EP	2003276156 0315665 2503455 1708493 10250080 1558600	A A1 A A1	13-05-2004 30-08-2005 06-05-2004 14-12-2005 13-05-2004 03-08-2005
·	9811128	Al	19-03-1998	ATU AUG BG BG CN CZK AEEP SK H I D D P P SK TW TW S TW S TW S TW S TW S TW S TW	266673 721035 4119697 64214 103250 9712023 2262818 1230196 9900823 927192 4037 9900115 0927192 2221691 1021192 970481 21045 3483893 2000505100 2003300959 991130 334543 927192 29799 9900537 477792 498076 6344449	B2 B1 A A1 A3 B1 A1 A1 A1 A A A A A A A A A A A A A A A	15-05-2004 22-06-2000 02-04-1998 31-05-2004 31-05-2000 31-08-1999 19-03-1998 29-09-1999 16-06-1999 13-09-2004 25-12-2003 15-10-1999 07-07-1999 01-01-2005 30-04-2004 31-08-1998 08-04-1999 06-01-2004 25-04-2000 21-10-2003 05-05-1999 23-06-2000 30-09-2004 13-03-2000 21-07-1999 01-03-2002 11-08-2002 05-02-2002
EP	1420790	A	26-05-2004	AT BR CA CN DE WO HR HU JP MX PL ZA	304854 0211970 2454083 1543347 10139410 03015787 20040150 0401484 2005503382 PA04001364 365482 200400313	A A1 A1 A1 A2 A2 T A	15-10-2005 21-09-2004 27-02-2003 03-11-2004 27-02-2003 27-02-2003 30-06-2004 28-12-2004 03-02-2005 27-05-2004 10-01-2005 01-11-2004
WO	2005100343	Α	27-10-2005	DE	102004018795	A1	27-10-2005
WO	2005092880	Α	06-10-2005	DE	102004015723	A1	20-10-2005
WO	2005103037	Α	03-11-2005	DF	102004019492	 А1	10-11-2005